# PRODUCTION OF POLYPROPYLENE RESIN COMPOSITION

Patent Number:

JP1165645

Publication date:

1989-06-29

Inventor(s):

**ASANUMA TADASHI** 

Applicant(s)::

MITSUI TOATSU CHEM INC

Requested Patent:

JP1165645

Application Number: JP19870324672 19871222

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08L23/26

EC Classification:

Equivalents:

JP2038005C, JP7074295B

## Abstract

PURPOSE:To obtain the title highly crystalline composition without problems such as an odor and a decreased MW, by melt-mixing a specified crystalline propylene copolymer (or a product thereof treated with alcohol) with a crystalline PP and irradiating the mixture with a radiation.

CONSTITUTION:30-0.01mol% alkenylchlorosilane (a) having at least one Si-Cl bond (e.g., vinyltrichlorosilane) is copolymerized with propylene (b) in the presence of a stereoregular polymerization catalyst (c), and the product is optionally treated with alcohol to obtain a crystalline propylene copolymer (or a product thereof treated with alcohol) (B) of an intrinsic viscosity <=10 (in a tetralin solution at 135 deg.C). A composition obtained by melt-mixing 100 pts.wt. crystalline PP (A) with 0.01-10 pts.wt. component B is irradiated with a radiation at several tens of rad to several tens of Mrad.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

# **BEST AVAILABLE COPY**

® 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-165645

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成1年(1989)6月29日

C 08 L 23/26

LDA

7224-4 J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

49発明の名称

ポリプロピレン樹脂組成物の製造方法

②特 頭 昭62-324672

20出 願 昭62(1987)12月22日

70発 明 者

浅 沼

正 大阪府高石市取石3-4-1-133

⑪出 願 人 三井東圧化学株式会社

東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

#### 明細管

#### 1. 発明の名称

ポリプロピレン樹脂組成物の製造方法

#### 2. 特許請求の範囲

1. アルケニルクロルシランとプロピレンを立体規則性触媒を用いて得た結晶性プロピレン共 重合体またはそのアルコール処理物と結晶性ポ リプロピレンとの溶融混合物に放射線を照射す ることを特徴とする高結晶性ポリプロピレン樹 脂組成物の製造方法。

## 3. 発明の詳細な説明

# (産業上の利用分野)

本発明はシラン化合物を含有するポリプロピレン樹脂組成物の製造方法に関する。詳しくは主鎖にシラン化合物を含有するポリプロピレンと該シラン化合物を含有しないポリプロピレンの混合物を特定の処理を施すことを特徴とする高結晶性ポリプロピレン樹脂組成物の製造方法に関する。

#### 〔従来の技術〕

ポリプロピレンをラジカル発生剤と処理し、架

橋させて物性を改良する方法は既に提案されている(例えば、特開昭61-16944号公報)。

# (発明が解決しようとする問題点)

上記方法は比較的簡単で物性の改良効果も大きいが、過酸化物を使用するので本質的に臭気の問題、ポリプロピレンの分解による分子量の低下の問題、成形と架橋を同時に行う必要があるという問題を有している。

#### (問題点を解決するための手段)

本発明者らは上記問題を解決した高結晶性ポリ プロピレン樹脂組成物を製造する方法について鋭 食物物と、本発明を完成した。

即ち、本発明はアルケニルクロルシランとプロピレンを立体規則性触媒を用いて得た結晶性プロピレン共成合体またはそのアルコール処理物と結晶性ポリプロピレンとの溶融混合物に放射線を照射することを特徴とする高結晶性ポリプロピレン 出版組成物の製造方法である。

本発明においてアルケニルクロルシランとプロ ピレンを立体規則性触媒を用いて得た結晶性プロ

ピレン共重合体の製造方法としては、例えば、ω - アルケニルクロルシランを共重合モノマーとす るものについては米国特許3,223,686号に開示さ れており、その方法がそのまま使用できる。アル ケニルクロルシランとしては少なくとも一つのSi -COは今を有するものが用いられ、例えば、ビニ ルトリクロルシラン、アリルトリクロルシラン、 ブテニルトリクロルシラン、ペンテニルトリクロ ルシラン、これらのモノマーのSi-Cl結合の1~ 2個がアルキル基あるいは水素で習換された物が 挙げられる。 立体規則性触媒としてはその後多く の性能の改良された触媒が開示されておりそれら を使用することができ、また重合法としても不活 性溶媒を使用する溶媒法の他に塊状重合法、気相 取合法も採用できる。 ここで立体規則性触媒とし ては遷移金属触媒と有機金属化合物からなる触媒 系が好ましく例示でき、遷移金属触媒としてはハ ロゲン化チタンが好ましく用いられ、例えば、四 塩化チタンを金属アルミニウム、水素或いは有機 アルミニウムで還元して得た三塩化チタン又はそ

れらを電子供与性化合物で変性処理したものと有 機アルミニウム化合物さらに必要に応じ合酸素有 機化合物などの立体規則性向上削からなる触媒系、 ハロゲン化マグネシウム等の担体或いはそれらを 電子供与性化合物で処理したものにハロゲン化チ タンを担持して得た遷移金属触媒又は塩化マグネ シウムとアルコールの反応物を炭化水素溶媒中に 溶解し、ついで四塩化チタンなどの沈澱剤で処理 することで炭化水素溶媒に不溶化し、必要に応じ エステル、エーテルなどの電子供与性の化合物で 処理しついで四塩化チタンで処理して得た遷移金 属触媒と有機アルミニウム化合物、必要に応じ含 酸素有機化合物などの立体規則性向上剤からなる。 触媒系が例示される(例えば、以下の文献に種々 の例が記載されている。Ziegler-Natta Catalysts and Polymerization by John Boor Jr. (Academic Press), Journal of Macromorecular Sience-Rev iews in Macromolecular Chemistry and Physics. C24(3),355-385(1984)、同C25(1),578-597(1985))。

ここで立体規則性向上削或いは電子供与性化合

物としては通常エーテル、エステル、オルソエステル、アルコキシ硅素化合物などの含酸素化合物が好ましく例示でき、電子供与性化合物としてはさらにアルコール、アルデヒド、水なども使用可能である。

有機アルミニウム化合物としては、トリアルキルアルミニウム、ジアルキルアルミニウムハライド、アルキルアルミニウムセスキハライド、アルキルアルミニウムジハライドが使用でき、アルキル基としてはメチル基、エチル基、プロピル基、プチル基、ヘキシル基などが例示され、ハライドとしては塩素、臭素、沃素が例示される。

ここでアルケニルクロルシランとプロピレンの 重合割合としては、得られる重合体が結晶性を保っているかぎり特に制限は無いが、通常アルケニルクロルシランが30モル%~0.01モル%とするのが重合時の触媒活性、或いは、混合される結晶性ポリプロピレンとの混合のため及び物性の改良効果が充分であるために好ましい。重合体の分子量としては特に制限はないが極めて高い分子量、例 えば 135℃テトラリン溶液で測定した極限粘度と して10以上にならないようすべきである。

本発明において上記アルケニルクロルシランと プロピレンを立体規則性触媒を用いて得た結晶性 プロピレン共重合体と混合される結晶性ポリプロ ピレンとしては特に制限は無く、必要に応じ種々 の分子量の重合体、あるいはエチレン等の他のオ レフィンとのラングム或いはブロック共重合体が 利用できる。本発明の目的はこのアルケニルクロ ルシランとプロピレン共重合体と混合される結晶 性ポリプロピレンの物性向上にあり、その組成は 間わない。

該結晶性のポリプロピレンを得るには重合に際して上記触媒及び重合法を利用すれば良く、共重合体の製造方法としてはすでに多くの方法が提案されており、必要に応じ、他のオレフィンとのランダム共重合、あるいは始めにプロピレンのみを重合し次いで他のオレフィンとプロピレンを重合す所謂プロック共取合であっても良い。

アルケニルクロルシランとプロピレンを立体規則性触媒を用いて得た結晶性プロピレン共重合体と結晶性ポリプロピレンの混合割合としては特に制限はないが、通常結晶性ポリプロピレン 100重量部に対しアルケニルクロルシランとプロピレンを立体規則性触媒を用いて得た結晶性プロピレン共重合体は0.01~10重量部程度である。0.01重量部未満では物性の改良効果がなく、10重量部を越えて添加しても結晶性ポリプロピレンの物性改良効果は大きくならない。

また、重合体中のアルケニルクロルシランの含量を極めて少ない量、例えば、 0.1 wt %以下となる様に共重合することでアルケニルクロルシランを含有しないポリプロピレンを混合しないことも可能である。また、アルケニルクロルシランとプロピレンの共重合体を予めメタノール、エタノール、プロパノール、ブタノールなどの低級アルコールで処理しておくこともできる。

本発明において利用する放射線として、 r線、電子線が例示でき、照射量としては、数十rad ~

四塩化チタン 1.5 ℓ およびトルエン 1.5 ℓ を加え、100 ℃で30分間撹拌処理し、次いで上澄液を除いた後、再び四塩化チタン1.5 ℓ およびトルエン1.5 ℓ を加え、100 ℃で30分間撹拌処理し、次いで上澄液を除いた。その後園形分をn-ヘキサンで繰り返し洗浄して遷移金属触媒スラリーを得た。一部をサンプリングしてチタン分を分析したところチタン分は 1.9 mt %であった。

 数十Mrad程度照射するのが一般的であり、これ以上照射しても特に効果は無く、これ以下では、殆ど効果がない。照射時の温度としては特に側限は無く、ポリプロピレンの耐熱温度以下であればよいが、常温で行えば充分である。

本発明において上記各成分の混合方法については特に制限は無く、ヘンシェルミキサーで前混合しついて押し出し機で溶融混合し造粒するといった一般的な方法で十分混合できる。この際公知の種々の安定剤などの添加剤を混合することは勿論可能である。

#### (実施例)

以下に実施例を示しさらに本発明を説明する。 実施例1

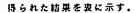
直径12mmの類球 9 kgの入った内容積 4 ℓ の粉砕 用ポットを 4 個装備した振動ミルを用意する。各 ポットに窒素雰囲気下で塩化マグネシウム 300 g、 テトラエトキシシラン60 mk、 α, α, αートリク ロロトルエン45 mkを加え40時間粉砕した。こうし て得た共粉砕物 300 g を 5 ℓ のフラスコに入れ、

度として測定したところ、得られたパウダーは n が1.61であり、融点 156で、結晶化温度 118でである結晶性のポリプロピレンであった。尚元素分析によればビニルトリクロルシラン単位を 1.3wt %含有していた。

また別途プロピレンを重合し、カー1.65、ソックスレー抽出器で抽出した時の抽出残率(以下II と略記する。抽出後パウダー重量/抽出前パウダー重量を 100分率で表示する)が97.1%であるポリプロピレンを得た。

ここで得たポリプロピレンパウダー900g、上記 共重合体20g、フェノール系の安定剤10/10000重 量比 (対ポリプロピレン) 及びステアリン酸カル シウムを15/10000重量比加え、造粒して混合物を 得た。

ついてこの混合物に r - 線を5Mrad 照射した。 r - 線を照射したペレットを用いメルトフローインデックス (M1、ASTM D1238(230℃))を測定し、さらに厚さ 1 mmのインジェクションシートを作り、曲 If 関性度 (ASTM D747-63 (20℃))を測定した。



# 比较例1

ビニルトリクロルシランとプロピレンの共重合体を用いなかった他は実施例1と同様にして物性 を測定した。

結果を表に示す。

#### 実施例2

ビニルトリクロルシランに代えアリルトリクロルシランを用いた他は実施例1と同様にした。なお、ここで得られた共重合体はアリルトリクロルシランを 2.3wt%合み、πが1.34であり、融点が135℃であるものであった。

結果を表に示す。

#### 実施例3

実施例1において、共重合の後、メタノール40 対を反応機内へ圧入し、共重合体をアルコールで 処理したものを用いた他は実施例1と同様にした。 結果を表に示す。

		<b>X</b>				
/	福岡格爾	由氏級品	点	枯晶化温度	メルトフロー	曲げ配柱政
	æ	= %	(£)	(r)	12722X (g/10min)	(kg / cd)
実施例1	1.54	8.96	160.2	121.6	7.9	12400
比较例1	1.57	97.0	160.2	114.2	7.5	11600
実施例2	1.57	1.96	160.3	121.7	7.3	12600
実施例3	1.54	1.96	161.5	123.1	1.1	12400

# (発明の効果)

本発明の方法を実施することにより物性に優れ たポリプロピレン樹脂組成物を製造することが可 能であり、工業的に極めて価値がある。

特許出願人

三井東圧化学株式会社